REGENERATION OF HETERO-POLYACID TYPE CATALYST

Publication number: JP60232247

Publication date:

1985-11-18

Inventor:

NAKAMURA ISAO; TSUNEKI HIDEAKI; UEJIMA RIKUO

Applicant:

NIPPON CATALYTIC CHEM IND

Classification:

- international:

B01J27/28; B01J38/50; C07C57/05; B01J27/28; B01J38/00; C07C57/00; (IPC1-7): B01J27/28;

B01J38/50; C07C57/05

- european:

Application number: JP19840087834 19840502 Priority number(s): JP19840087834 19840502

Report a data error here

Abstract of JP60232247

PURPOSE:To regenerate a hetero-polyacid type catalyst, of which the activity is deteriorated, to a catalyst showing catalytic capacity same to or more than that of the initial catalyst with good reproducibility, by treating said deteriorated catalyst with a nitrogen-containing heterocyclic compound. CONSTITUTION:A catalyst, which is an oxidation catalyst used in producing methacrylic acid by the catalytic gaseous phase oxidation of metacrolein and isobutylaldehyde, and contains hetero-polyacid such as molybdenic acid or molybdovanadinic acid or a hetero-poliacid salt thereof in the composition thereof and is deteriorated in its activity, is dispersed in water without being isolated as compounds of respective constitutional elements while one or more of a nitrogen-containing heterocyclic compound selected from pyridine, pyperidine, pyrimidine, quinoline, isoquinoline and derivatives thereof is added to the resulting dispersion to treat the deteriorated catalyst.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出額公開

母公開 昭和60年(1985)11月18日

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-232247

@Int_Cl_4

庁内整理番号

B 01 J 27/28

7059-4G

// C 07 C 57/05

7059-4G 6464-4H 審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

図発明の名称

⑫発

ヘテロポリ酸系触媒の再生方法

識別記号

頤 昭59-87834 ②特

9出 昭59(1984)5月2日

73発 村 砂発

伊佐夫 英 臤 東大阪市森河内448番地

常 木

大阪市東淀川区小松3丁目3番7号

眀 植

陸 男 西宮市奥畑6番134号604

日本触媒化学工業株式

大阪市東区高麗橋5丁目1番地

会社

10代理人 山口 副

祭明の名称

ヘテロポリ酸系触媒の再生方法

- 特許請求の範囲
 - (1) 接触気相反応により有機化合物を像化する に際し使用する鬱化触供であつてその組成物 中にモリブ事ン御および/またはモリブドバ ナドリン酸なるヘテロポリ散あるいはそれぞ れのヘテロポリ酸塩を含んでなりかつ活性の 劣化した当該触媒を水性媒体中に分散せしめ、 含窒素ヘテロ環化合物で処理することを特徴 とするヘテロポリ御系触媒の再生方法。
 - (2) 含窒素ヘチロ環化合物がピリジン、ピペリ **ジン、ピペラジン、ピリミジン、キノリン、** イソキノリンおよびとれらの化合物の誘導体 よりなる群から遊ばれた少なくとも1種であ る特許請求の範囲⑴記収の方法。
- 3. 本発明の詳細な説明

本発明は、接触気相酸化反応において、活

性劣化した触媒の再生方法に関する。詳しく述べ ると本発明はメタクロレイン、イソプチルアルデ ヒドまたはイン酪酸などを接触気相酸化せしめょ クリル敵を製造する際に用いられるヘテロポリ 散系触媒において、とれを連続して反応に供し、 その結果活性の劣化した当該ヘテロポリ酸系触媒 を反応管より取り出した後、触媒物質を構成する 各々の元素の化合物を単離することなく、含塑数 ヘテロ環化合物で処理することにより再び、賦活 された触媒として調製することを特徴とするヘテ ロポリ酸系触媒の再生方法に関する。

メタクロレイン、インプテルアルデヒドまたは イン酪留等をそれぞれ気相酸化しメタクリル酸を 製造するに誤し用いられる触媒としてリンーモリ プデンあるいはリンーモリプデンーパナジウムの 元素からなるヘテロポリ酸あるいはそれらの塩を 主成分とする触媒が優れた効果を発揮することが 一般に知られており、またそれに関する報告も数 多く出されている。

一般に、工業的気相酸化反応は長期間連続して

- 1 -

特問昭60-232247(2)

行なりととが前提となつており、その間、触媒に は多大な熱的負荷がかかるため物理的、化学的に 好きしからざる変化が起こり、次類に反応の概況 が困難になる。その結果、一定期間を過ぎると触 群を反応管から抜き出し、新たに調製した触媒を 充填する必要があり、との際の触媒要は経済的に 大きた負担になる。

とのように気相酸化を工業的に連続して行なり場合、触媒寿命の延命方法あるいは使用後の触媒の回収・再試活方法等が経済的な観点から重要な 課題となつており、それに関する研究が譲まれて

接触気相反応に使用することにより触媒活性の低下したヘテロポリ酸系触媒の回収をよび再生方法に関しては、既に、特開昭 5 6 - 1 6 3 7 5 5 号をよび特開昭 5 8 - 1 5 6 3 5 1 号各公報明細書に報告されているが、特開昭 5 6 - 1 6 3 7 5 5 号の明細書によれば、活性劣化触媒から、その有効成分を化学的な方法で分離し再利用するものであり、工業的見地からすると経済的な方法とは曾えない。

- s -

り簡単な操作を加えるのみで、 との処理混合物から触体として再び調製した場合、 初期触媒と同等あるいはそれ以上の触媒性能を示す触媒に再生でき、また劣化触媒全量を簡単な方法でしかも再現性良く新たな触媒に調製し直すことができ、 経済的にも非常に有利な方法となることを見出し本発明を完成するに至つた。

本発明の方法に従えば、劣化した触媒すべてを次の触媒調製の原料に供することができるとともに、すぐれた触媒性能を呈する特定の構造組成をもつた触媒に調製することができるという工業的な面から見れば非常に経済的価値があり、かつ信頼性の高いものであることがわかつた。

すなわち、本発明は以下の如く特定されりるも のである。

(II) 接触気相反応により有機化合物を酸化するに 際し使用する酸化触媒であつて、その組成物中 にモリブドリン酸および/またはモリブドパナ ドリン酸なるヘテロポリ酸あるいはそれぞれの ヘテロポリ酸塩を含んでなりかつ活性の劣化し また特開昭 5 8 — 1 5 6 3 5 1 号 公報明 都書では活性の劣化した触群を反応器から収り出すことなく比較的低い 温度で長時間水蒸気を通じることによる触媒の再生方法を提案しているが、 触媒の活性は回復するもののメタクリル酸選択率は当初の性能に比べ格象に低く再生効果は十分ではない。

本発明者らは、先に述べた有機化合物の気相観化に際し、ヘテロポリ酸系触媒を用いて、長期間連続反応を行ない、触媒活性が徐々に低下して触媒について種々の分析を行なつたところ、その比較面積が反応使用前の触媒のものに比べ減少し、しかもヘテロポリ酸化合物の構造が一部崩壊しているなど組々性能劣化の原因となる変化を確認した。

ととに、本発明者らは、活性劣化したヘテロポリ酸系触媒を工業的に有利でかつ経済性よく回収・再生利用する方法について鋭意検討した結果、活性劣化した触媒をそれぞれの構成元素の化合物として単離するととなく眩触鉄を水に分散させ、 これに含塩素ヘテロ環化合物を加え処理するとい

- 4 -

た当該触媒を水中に分散せしめ、含留素ヘテロ環化合物で処理するととを特徴とするヘテロポリ酸系触媒の再生方法。

(2) 含盤素ヘテロ環化合物がピリジン、ピペリジン、ピペラジン、ピリミジン、キノリン、イソキノリンをよびこれらの化合物の誘導体よりなる群から選ばれた少なくとも1種である上記(1) 記載の方法。

以下、詳しく本発明を説明する。

本発明が対象とするヘテロポリ酸系触媒としては、その組成物中にモリブドリン酸なるヘテロポリ酸あるいはそりブドバナドリン酸なるヘテロポリ酸あるいは各々のヘテロポリ酸のアルカリ金属、アルカリ土類金属などの金属塩を含むものを主成分として含有する触媒が挙げられる。

また、本発明の再生処理に使用される含欲素へテロ環化合物としては、上配へテロボリ酸と塩を形成するものでしかも脱離可能な化合物が挙げられ、とくに好ましい含窒素へテロ環化合物として

特問昭60-232247(3)

は、ビリジン、ビベリジン、ビベラジン、ビリミジン、キノリン、インキノリンまたはこれらのアルキル憧換酵導体であり、さらにこれら化合物の研散塩、硫酸塩、塩酸塩といつた無根塩類の使用は、触媒再生時の悪臭発生防止や、これら化合物の回収・再使用という面できわめて好都合となるものである。

- 7 -

との再生触媒を用いメタクロレインの酸化を通常の条件下で行なつたところ、活性、 選択性ととも 劣化促進テスト以前の新規に調製された触媒性とほと はの X 報回折測定の結果、 劣化触媒に 見られた く見られず、 ヘテロポリ酸構造が再生されるととでも B E T 比較面積の 再生 初 別 か か た。 しかも B E T 比較面積の 再生 わ 初 別 か と と と と に で なる。

これに対して上記再生処理の類にビリッシンを用いなかつた場合には、そのX線回折の測定結果では、三酸化モリブデンに帰属される回折線は消失せずまたBET比表面積も劣化触媒よりもむしろいさくなり非常に好きしくない結果となつた。しかもメタクロレインの酸化にかいてもその性能しな初期触旋に比べ非常に悪く、むしろ劣化触媒の性の効果がいかに大きいかがわかる。

化率、メククリル酸過択率いずれも劣化促進以前の触跡に比べかなり低下しており、またX額回折の測定結果では初期触談には見られなかった、三酸化モリブデンの回折線が現われ、モリブドパナトリン酸構造の崩壊現象が起ってとが認められた。またBET比表面積の測定結果ではその値が初期触跡の6割稳度にまで低下しており、とれが触媒性能の劣化原因であることを突き止めた。

この劣化触媒を水に分散し所定量のビリッシを加え加熱措辞を確配を加え限性に調整し、えられたスラリーを蒸発乾燥し、成型したを埋発した。 次に不活性ガスたとえば、 盤素、 ヘリウム、 のがに がいる では は がいる できる に が がって 常 圧 も しくは 放圧下 ビリッシンを 完全 に 設 離 で 常 圧 も しくは 放圧下 ビリッシンを 完全 に 設 離 で で で で で で で な の で は し か い で さ ら に で 気 微 使 中 で 常 温 か ら 4 0 0 で で を な 処 理 する だけで も 再生 か 故 と する こ と が で きる の の 理 する た け で も 再生 か は と する こ と が で きる。

- 8 -

ことで用いるビリジンの量については、初期触 鉄の組成により異なるが、劣化触鉄の5~50重 量もの範囲で使用できる。

また、ビリジン以外の本発明配戦の含留業へテロ環化合物についてもビリジン処理と同様の結果が認められた。

すなわち、本発明方法における合館素へテロ環 化合物による再生方法は、活性劣化の原因を根本 的に改善し、劣化触鮮をすぐれて高水準な初期の 状態に戻すものであり、しかも回収触群は全量を そのまま再生に使用でき、工業的に非常に有利な 方法であると言える。

以下実施例をもけて本発明を具体的に説明するが、本発明はとれら実施例によつて限定されるものではない。

なお実施例および比較例中のメタクロレイン転 化率、メタクリル設選択率およびメタクリル設単 彼収率については次の定義に従うものとする。

メタクロレイン 転化率(モル多) 供給メタクロレインのモル数 ・ 100

特問昭60-232247(4)

メタクリル酸 選択率(モル多) = 生成メタクリル酸のモル数 消費メタクロレインのモル数

メタクリル酸 生成メタクリル酸のモル数 × 1 0 0 供給メタクロレインのモル数

また触媒の性能試験ならびに劣化促進試験は次 に示す方法に従つて行なつた。

〔触媒性能試験〕

約5 m f × 5 m Lの円柱型に成型した触鉄 4 0 m を内径 2 0 m f のステンレス製 U 字管に充填し、所定の温度の溶験塩谷中に浸漬し、数管内に容量 比でメタクロレイン:酸素:金素:水 = 1 : 3 : 3 6 : 1 0 の原料混合ガスを空間速度 1.000 hr - 1 (NTP) で通過させた。

〔劣化促進試験〕

放供性能試験に供した放供と同じもの250mlを内径20mmがのステンレス製U字管に充填し、380℃の溶融塩浴中に浸渍し、設管内に容量比でメタクロレイン:設案:弦案:水=2:6:32

— 11 —

時間連続して行なつたところ数-1 に示す結果を えた。またX級回折の御定の結果、劣化促進試験 後の放供では初期放供にはまつたく見られなかつ た2 6 = 2 7.3 、 1 2.7 、 2 3.3 および 2 5.6 度付 近等に三酸化モリブデンに帰棋される強い回折線 が現われヘテロボリ酸構造が一部崩壊していると とが認められた。

次にとの劣化触媒を用いて下記の方法により再 生処理を行なつた。

: 1 0 の原料混合ガスを空間速度 2 0 0 0 h r⁻¹
(NTP) で 5 0 0 時間連続して通過させた。

加熱した水 8 0 0 m に パッモリブデン酸アンモニウム 3 5 3.2 9 とメタバナジン酸アンモニウム 1 9.5 9 を溶解し接控した。 この溶液にリン酸 (8 5 重量 6) 2 5.0 9 を加えつづいて硝酸(比重 1.3 8) 1 6 0 m と硝酸センウム 4 8.7 9 および研酸銀 2.8 3 9 を水 2 0 0 m に に かした溶液を加え接押下に加熱機能した。 得られた粘度状物質を 5 m ダ×5 m しの円柱型に成型し2 5 0 でで乾燥後、空気気流中 4 0 0 でで 4 時間鏡成し酸器を除く金属元素の原子比で P:Mo:V:Ca:Ag=1.3:12:1:1.5:0.1 なる組成の触数を得た。

X線回折(対降極 Cu-Kα)の測定の結果から との触媒はモリブドバナドリン酸およびその一部 金属塩を主成分とする組成のものであつた。この 触媒の性能および B E T 比表面後の測定結果を表 - 1 K 示す。

との触牒250 配を用いて劣化促進試験を500

- 1 2 -

見られた三酸化モリブデンによる 2 0 = 2 7.3、 」 2.7、 2 3.3 および 2 5.6 度付近の回折線は消失し ており初期触鉄と同様の組成のものとなつでいた。

		数	i	1		
		反応臨度	19900	反応配度 メチクロン メチクリル メチクリル BET比較	W11668	BET比赛
			イン市行路 敷弛放射	医施力格	數學提取部	田舎
		(2)	(₹ / *	(454)	(₹ ₽\$)	(&\ &\ &\
吳越份1 初期勉供	初期独族	280	8 4.1	7 4.6	6 2.7	8.1
	劣化促進試験 後の触媒	280	4.8.4	6.4.3	8 1.1	2.0
•	再生勉傑	280	8 3.4	7 5.5	0.8 8	3.2
比較例1 再生勉供	再生触像	280	4 7.8	6 1.0	2.6 2	1.9

特間昭60-232247(5)

比較例 1

実施例1の労化放体50 adを用いてビリジンの使用量を等(ゼロ)とした以外は実施例1と同様の再生処理を行なつた。X級回折の御定結果では、2 6 = 27.3、12.7、23.3 および25.6 度付近の三酸化モリブデンドよる回折線は消失せず、また表-1 に示した様に比裂面積も非常に小さく、放鉄性能の回復はまつたく認められなかつた。

実施例1の再生処理の際に使用したビリジンを同量のビベリジンあるいはビベラジンにかえた以外は実施例1と同様の方法で再生した。再生触群の性能を製ー2に示した。

- 15 -

0.5: 0.5: 0.7: 0.1 なる組成の触媒をえた。 X 線回折の測定結果よりとの触媒の組成はモリブド パナドリン酸およびその一部金属塩を主成分とす るものであつた。

この触数 2 5 0 試を用いて劣化促進試験を行なった。初期触数 および劣化促進試験後の触数の性能および B E T 比表面積の測定結果を表一 3 に示した。また X 練回折の測定の結果、劣化促進試験 後の触鉄では 初期触群にはまつたく見られなかった三酸化モリブデンによる回折額が、 2 6 = 27.3、1 2.7、2 3.3 および 2 5.6 度付近等に 認められヘテロポリ酸構造が一部分解していることが 判明し

次に、との劣化触媒を用いて下配の方法により 再生処理を行なつた。

劣化触條 5 0 配を水 1 0 0 配に分散させ、 7 0 でに加熱物件した。 これに強度 2 規定の硝酸水溶液 3 3 配にサノリン 5 配を溶解した溶液を加え 7 0 でで 2 0 分間保持した後、物件下に加熱機縮した。 これを 1 2 0 でで 1 5 時間乾燥した後、 5 m 4 ×

安 - 2

实 施 例	使用した合窓 第ヘテロ環化 合物		イン転化率	メタクリル 酸選択率 (モルも)	散单流収率
2	ピベリジン	280	8 2.9	7 4.9	6 2.1
3	ピペラジン	280	8 3.2	7 5.2	6 2.6

実施例 4

加熱した水 8 0 0 mlにパラモリブデン酸 アンモニウム 3 5 3.2 9 とメタバナシン酸 アンモニウム 9.7 5 9 を溶解し提拌した。 との溶液にビリシン 8 0 9 とリン酸 (8 5 重量 6) 2 1.1 9 を加えつづいて硝酸 (比重 1.3 8) 1 6 0 mlと硝酸ルビジウム 1 2.3 9、硝酸タリウム 3 1.1 9 および硝酸 4.0 3 9 を水 2 0 0 mlに溶かした溶液を加え排拌しながら加熱 機 縮した。 えられた粘土状物 質を 5 mm 4 × 5 mm L の円柱状に成型し2 5 0 でで 乾燥 後、 鉛素気流中 4 0 0 でで 2 時間鏡成し酸素を除く金属元素の原子比で P: Mo: V: Rb: TL: Cu=1.1:12:

- 16 -

5 m Lの円柱状に成型し200℃で乾燥後、窒素 気流中480℃で4時間、つづいて空気気流中 400℃で3時間焼成し再生触媒とした。再生触 ばの性能は表-3に示した様に初期触媒とほとん ど同じ性能であつた。また比表面積も回復してか り、X線回折の例定結果でも劣化触媒に見られた 三酸化モリブデンによる回折線はまつたく認めら れず、初期触媒と同じ組成に回復していることが わかつた。

比較例 2

実施例 4 の劣化触媒の再生処理の際にキノリンを用いない以外は実施例 4 と同様の再生処理を行なつた。 X 級回折の測定結果では 2 0 = 2 7.3、1 2.7、2 3.3 および 2 5.6 度付近等の回折線は消失せず、三酸化モリブデンの存在が認められた。また积-3 に示した様に触媒性能および比較面積の回復はまつたく認められなかつた。

- 18 -

特問昭60-232247(6)

	B E T 比表面 徴 (m ¹ /f)	3.9	2.4	1.1	2.2
	メタクリル酸 単茂収率 (モルも)	8 0.3	5 2.7	8 0.1	5 0.7
•	反応函数 メタクロレイ メタクリル数 メタクリル数 BET比較面 ン転化率 選択率 単度収率 額 (モルを) (モルを) (モルを) (m²/8)	8 8.4	7 0.0	8 7.0	6 9.2
.	メタクロアイ ソ売代格 (モ2名)	9.0.6	7 5.3	9 2.1	7 3.2
•	反応温度・(で)	2 9 0	290	290	290
		吳皓例 4 初期触棋	劣化足進 試験 後の触媒	再生触媒	比較例2 再生放做
		安苗例4		•	比較例2

各許出國人 日本教媒化學工業株式会社 代 强 人 山 ロ 解 男 🙉

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.